PCT

## 国際予備審査報告

REC'D	29	APR	2004
WIPO	)		PCT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知 (様式PCT/の書類記号 PH-1941-PCT I PEA/416) を参照すること。			
国際出願番号· PCT/JP03/14149	国際出題日 (日.月.年) 06.11.2003 (日.月.年) 06.11.2002		
国際特許分類 (IPC) Int. Cl	' A01K67/027, C12N5/00		
出願人 (氏名又は名称)	財団法人実験動物中央研究所		
1. 国際予備審査機関が作成したこの問	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。		
	氏を含めて全部で3 ページからなる。		
この国際予備審査報告には、附	対風書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 即細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 実施細則第607号参照)		
3. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。		
I × 国際予備審査報告の基礎	•		
Ⅱ □ 優先権			
Ⅲ	上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成		
IV 照明の単一性の欠如			
V × PCT35条(2)に規定す の文献及び説明 VI かる種の引用文献	<sup>-</sup> る新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため		
VII 国際出願の不備			
Ⅷ ■際出願に対する意見			
	·		
·			
国際予備審査の請求審を受理した日 06.11.2003	国際予備審査報告を作成した日 14.04.2004		
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番	特許庁審査官(権限のある職員) 4B 9639 新留 豊 記番号 03-3581-1101 内線 3448		

## 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/14149

I. 国際予備審查	報告の基礎					
1. この国際予備 応答するため! PCT規則70.	- 従口された   走し替え用紙は	基づいて作成さ 、この報告書に	れた。(法第6条(PCT14 おいて「出願時」とし、本報告	条)の規定に基づく命令に 客には孫付しない。		
× 出願時の国	禁出願書類		•			
明細魯明細魯	第 第 第	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求費と共に 付の	提出されたもの 雰簡と共に提出されたもの		
間求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第	項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づきた 国際予備審査の開求費と共に 付ので	帽正されたもの 是出されたもの 梦簡と共に提出されたもの		
図面図面	第 第 第 	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に打	是出されたもの 李簡と共に提出されたもの		
明細告の配列明細告の配列	刊表の部分 第 刊表の部分 第 刊表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、		是出されたもの 身簡と共に提出されたもの		
<ul> <li>上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願の言語である。</li> <li>上記の書類は、下記の言語である 語である。</li> <li>国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう翻訳文の言語</li> <li>PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語</li> <li>国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2または55.3にいう翻訳文の言語</li> </ul>						
			は55.3にいう翻訳文の言語 39、次の配列表に基づき国際7	5.借您本知 <b>生</b> と。 これ		
<ul><li>□ この国際</li><li>※ この国際</li><li>□ 出願後に</li><li>□ 出願後に</li><li>□ 出願後に</li><li>□ 書の提出</li></ul>	出願に含まれる魯面による配 出願と共に提出された磁気デ 、この国際予備審査 (または 、この国際予備審査 (または とした魯面による配列表が があった る配列表に記載した配列と磁	列表 イスクによる配 調査)機関に提 調査)機関に提 出願時における	列表	列表 事項を含まない旨の陳述		
4. 補正により、下 明細書 請求の範囲 図面	能の <b>啓類が削除された。</b> 第 第 図面の第	ページ 項 ペーシ	· ~/図			
5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)						
	•	. •				

## 国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP03/14149

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性 文献及び説明	ŧについての法第12条(Ⅰ 	PCT35条(2)) に定める見解、A 	それを裏付ける
1. 見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲 ・	2, 5, 8 1, 3, 4, 6, 7, 9	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-9	有 無
<ul> <li>2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)</li> <li>(文献)</li> <li>文献 1: WO 02/43477 A1 (CENTER 2002.06.06</li> </ul>	RAL INSTITUTE FOR	EXPERIMENTAL ANIMALS),	· · ·
文献 2 : Urashima, M. et al., multiple myeloma cell Blood, (1997), Vol.9(	ls to human bone m	arrow"	ing of
(説明) 文献1には、NOG(Nod/Shi-so M-2-JCKを移植したこと、及びこ リーニング方法に用いうることが よって、請求の範囲1,3,4		しょし ファックロランティルニュータ ツん・ロコラ	<sup>ペ</sup> 腫細胞L 薬のスク

文献2には、U266等のヒト多発性骨髄腫細胞をヒト胎児の骨片を介して間接的にSC IDマウスに移植することにより、モデル動物を作成したことが記載されている。文献1には種々の細胞をNOGマウスに効率よく移植できること、及びヒト造血器腫瘍細胞であるヒトT細胞リンパ腫細胞の移植が成功していることが記載されているから、移りによっている。 植するべきヒト造血器腫瘍細胞として文献2に記載のU266を選択してみることは、 業者が容易になし得ることである。そして、そのことによる効果も、文献1から当業者が予測しうる範囲内のものである。 よって、請求の範囲2,5及び8は進歩性を有さない。

請求の範囲1-9は産業上の利用性を有する。